# CITATION 6

(19)日本閉特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出議公開番号

特開平8-104628 (43)公開日 平成8年(1996) 4月23日

(51) Int.Cl.* A 6 1 K 31/35	識別記号 AED AAG ABE ADU	庁内整理番号	FI					技術表示簡明
# C 0 7 D 311/30								
		審查請求	未開求	自求項の	数7 FD	(全	5 页)	最終質に続く
(21) 出願番号	特膜平6-266264		(71) 出級人 000183370 住友製築株式会社					
(22) 出顧日	平成6年(1994)10月	4日	大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番 (72)発明者 総谷 和夫			2丁目2番8号		
			大阪市北花区春日出中3丁 友製業株式会社内		目1番98号 住			
			(72)発		原 扶美 原由业本B	CAL FI H	(ab 9 T	目1番98号 住
					acomores Markete			Paramond in

(72)発明者 模來 尚認

友製業株式会社内

(54) 【発明の名称】 マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤

(57)【要約】

【目的】 変形性関節症、慢性関節リウマチ、癌細胞の 転移または歯肉炎等の予防・治療剤であるマトリックス メタロブロテアーゼ阻害剤を提供する。

【構成】 フラボン類またはアントシアニジンを有効成 分として命有するマトリックスメタロプロテアーゼ阻害 剤。フラボン類は、例えば式

[451]

で表され、アントシアニジンは、例えば式 【化2】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住

器終音に続く

[特許締束の節囲]

【請求項1】 フラボン類またはアントシアニジンを有効成分として含有するマトリックスメタロブロテアーゼ 限害剤。

【請求項2】 フラボン類が一般式

[{t1]

(R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup> およびR<sup>2</sup>は、各々独立して、水素原子または水膜腫である)で変わされる化合物である語文項 1 記載のマトリックスメタロプロテアーゼ 開棄剤

【請求項3】 アントシアニジンが一般式 【作2】

(R° およびR'は、各々独立して、水素原子または水 酸基である)で表わされる化合物である請求項1記載の マトリックスメタロプロテアーゼ用素剤。

「翻吹取4 】 つラボン鋼楽たはアントシアニジンが、 バイカレイン、ミリセチン、クリンン、アビゲニン、ル サオリン、8 ードドロキンルテオリン、ケンフェロール、クエルセチン、グケエルセタゲニン、スクテラレイ ン、シアニジン、デルフィニジンおよびペラルゴニジン からなる群より遡ばれる化合物である前来項 1 項配数の マトリックスメタロプロテアーゼ阻塞和。

[請求項6] フラボン頻またはアントシアニジンが、バイカレイン、ミリセチン、シアニジンおよびデルフィニジンからなる詳より選ばれる化合物である鯖水項1項記載のマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤。

[請求項6] フラボン類またはアントシアニジンを含 有する製剤が、オウゴンまたは豆ウバイヒの抽出エキス 40 を有する製剤である請求項1項記載のマトリックスメ ケロブロテアーゼ田本組

[請求項7] 変形性関節症、慢性関節リウマチ、癌細 船の転巻または歯肉炎の予防もしくは治療剤である請求 項1~6 項記載のマトリックスメタロプロテアーゼ狙害 34.

#### [発明の詳細な説明]

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、新規なマトリックス メタロプロテアーゼ狙害剤に関する。さらに詳しくは、 本発明は、マトリックスメタロプロテアーゼによる編粒 外マトリックスの分解によってひきおこされる変形性関 節症や慢性関節リウマチ等の関節疾患、癌細胞の転移、 動肉疾等の治療および予防に有用である新規なマトリッ クスメタロプロテアーゼ阻害剤に関する。

[0002]

(2)

【従来の技術】哺乳動物の結合組織はコラーゲンやプロ テオグリカンなどを成分とする細胞外マトリックスによ り機成されている。細胞外マトリックスの代謝は、これ 10 を分解する酵素であるマトリックスメタロプロテアーゼ と、その生体内即実因子であるTIMP(tissue inhib itor of metalloproteinases) とのパランスにより主に 護節されている。マトリックスメタロプロテアーゼと生 体内阻害因子とのバランスが崩れ、マトリックスメタロ プロテアーゼが過剰の状態になると、細胞外マトリック スの分解が言葉する。変形性肺節症や傷性関節リウマチ などの関節疾患、癌細胞の転移、歯肉炎等では疾態の強 行と種々のマトリックスメタロプロテアーゼ活性の上昇 とが相関していることが知られている。例えば、変形性 20 関節症および慢性関節リウマチではストロメライシンが (J. Martel-Pelletier 5, Arthritis Rheum. 27, 305 -312, 1984; D.D. Deanら, J. Clin. Invest. 84, 678 -685、1989) 、癌細胞の転移ではゼラチナーゼが (L. A. Liottaち, Nature 284, 67-68, 1980 )、歯肉炎で はコラゲナーゼが (K. Suomalainenら, Oral, Microbio 1. Issunol. 6, 24-29, 1991) 、それぞれ病態の進行と 密接に関わっていることが知られている。従って、マト リックスメタロプロテアーゼ阻害剤は、変形性関節症む よび個性関節リウマチ等の関節容単、溶細胞の転移、歯 30 肉炎等の治療または予防剤として有用である。

[0003]マトリックスメタロプロデアーゼとして は、コラゲナーゼ(MMP-1)、ゼラチナーゼAおよ びB(MMP-2および9)、ストロメライシン(MM P-3) など、これまでに10種類の酵業分子種が知ら れている(吉原と新名、炎症と免疫、2,177-185,199 4)。 これらのマトリックスメタロプロチアーゼに対す る阻害剤としては、ヒドロキサム酸基を有するペプチド 性化合物等がこれまでに合成されているものの、活性、 体内での吸収、蒸件等を考慮すると、新しいマトリック スメタロプロテアーゼ阻害剤が望まれている。フラボノ イド類の化合物は、5-α-リダクターゼに対する阻害 作用(特開平1-96126)、レトロウイルスの逆転 写酵素に対する阻害作用(特闘平1-163120、特 期平1-163121、特期平1-163122)、B グルクロニダーゼに対する阻害作用(WOS3-02 684)、ATPアーゼに対する阻害作用(特闘平5-97705)、トリプシンに対する阻害作用(特闘平5 -85934) たどが知られているが、マトリックスメ クロプロテアーゼに対する阻害作用は知られていない。 50 [0004]

【発明が解決しようとする課題】 このような状況において、マトリックスメタロプロテアーゼに対する低分子阻 密部の開発が求められている。

## [0005]

「課題を解決するための手段」本発明のマトリックスメ タロプロテアー セ育は、有効成分としてフラボン類およ びアントシアニシンからなる部から選出れる化や物を含 有することを特徴とする、フラボン類およびアントシア こシレは、名々、フラボノイドと総修されるC。ーC。 一C、炭素骨格をもつ一部の場物色素に属する化合物群 であり、連維みるいは配路体として差値の組織に広く存 在する。本発明においては、フラボン類またはアントシ アニジンは接効から抽出場単心たものが市販されている ので、それを用いればよいが、もちろん会成した化合物 であってもよく、また、これらの化合物を成分として含 な業無能出エキスを用いてもよい。

【0006】フラボン類としては、例えば…級式 【化3】

(R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup> もよびR<sup>2</sup> は、参々独立して、水黒原子または水散錐である)で表わされる化合物 是用いるととかできる。そのような化合物としては、例えばパイカレイン、ミリセテン、クリシン、アピゲニン、ルテォリン、6-ヒドロキシルテォリン、かンフェール、クェルルをフェルキラン、クテラレイン等が挙げられ、中でも、パイカレインはよびミリセテンが呼ばしい。パイカレインはオウゴンに含まれる成分としてそれぞれ知られる公知のフラボン類である。

【0007】アントシアニジンとしては、例えば一般式 【化4】

(R\* 4よびR\*) は、各々勉定して、水業原子者たは水 酸器である)で表わされる化合物を用いることができ る。上述式で表されるオキソニウム塩のカウンターイオ ンとしては、塩菓イオンが好ましい。アントシアニジン としては、ちたQ具体的には、例えばシアニジン、デル フィニジン、ペラルゴニジン等が挙げられ、中でも、シ アニジンおよびデルフィニジンが好ましい。シアニジン はたったターリンをは、 ィニジンはトウジシチ等の生態に含まれる成分としてそれぞれ知られる公知のアントシアニジンである。

【0008】 フラボン頻度たはアントシアニジンを成分 として含む生態としては、例えばオウガン、コウバイト 等を挙げることができる。オウゴンはコガネバケ (Scut eilaria baicaleusis Georg,) の周皮を除いた根条乾燥, ルたものである。ヨウバイには中マモで (Marica nubra Sieb et. Aucc.) の樹皮を乾燥したものである。その 他の生業としては、例えばキャコチョウ, ゲンカ、イレ イセン、カンシンツウ、キョウレイッウ、アンヨウ、イ コープ、クジャタンウ等が等げられる。生態曲出エー スは、これらの生薬を、例えばメタール、指揮エチル 等の有機溶験で加出することにより得ることができる。

ッシコウ、クシャクソウ等が等がられる。生業損出エキスは、これらの生業を、例えばエタール、酢酸エチル等の有機溶媒で抽出することにより得ることができる。 (0009)フラボン別およびアントシアニシン化合物 の合成法としては、例えば、Sestri, Seshadri, Proc. In d. Acad. Sci., <u>224</u>, 262, 1946kよび King, White, J. Chem. Soc., <u>1957</u>, 3901 等に配載の方法が知られている。

[0010]本発明のマトリックスメタロプロテアーゼ 20 阻害剤は、フラボン類、アントシアニシンまた比生薬剤 出エキスを、それぞれ再性で、あないは扱う合わせて、 公知の医薬用場体と共に製剤化して、錠剤、粉剤、顆粒 剤、高たは企業等もして用いることができる。医薬用 埋体は、投与形態わよび類形に応じて運机することができ、医薬用 類、もなじ死薬物では一般のも皮腫が応導等が用いら 方を限の解が熱、乳脂は熱・清が利、悪温剤、温剤 剤、および密薬物で体でしな皮腫が応導等が用いら れる。既影剤としては、例として、ショ糖、乳糖、デン ブン、結晶性セルロース、マンニット、脛質剤が譲加 フルミン酸・グメシウム、メタは酸アルミ、砂酸カルシウ

ストン・ショマクランム、メタは歌アルミ・一般カルシーム、 火酸水素 オトリウム、リア酸カルシウムをからがられる、乳面活性剤としては、例として、アルコール、エストリ類、ボリエテレン・フリーコール精神体、ソルビタンの脂肪酸エステル類、硫酸化脂肪アルコール物があげられる。 潜死刺としては、例として、ステアリン酸マグネシウム、タルク、銀化油等かがらりよりを、新花油、大畑リン油、河油、落在生油、乳酸カルシウム、紅花油、大畑リン脂質等かあげられる。 皮燥形波物質としては、例として、

40 酢酸フタル酸セルロース等の炭水化物診線体、アクリル酸メチル、メタアクリル酸米チル等のアクリル酸系共産合体 メタアクリル酸系共産合体等があげられる。また、爆味剤、爆臭剤として、食塩、サッカリン、糖、マンニット、オレンジ油、カンゾウエキス、クエン酸、ブドウ糖、メントル、ユーカリ油、リンゴ酸等の付除料、香料、着色料、発布料の食力ではない。

としては、さらに具体的には、何えばシアニジン、デル フィニジン、ペラルゴニシン等が挙げられ、中でも、シ アニジンかはびデルフィニジンが好ましい。シアニジン はシュウマツリ等の生薬に含まれる成分として、デルフ 50 ずご 類ねよびデントシアニジン(化合物の重として)へ 1000mgの無梱で選択すればよい。 [0012]

【発明の効果】本発明のマトリックスメタロプロテアーゼ阻害部はマトリックスメタロプロテアーゼに対し優れた阻害活性を示し、例えば変形性関節症および慢性関節リウマチ等の関節疾患、盛細胞の転移、歯肉炎等の治療 および予約に有用である。

#### [0013]

【 ( 漢施例) 次化本発明の実施例を示すが、との実施例は 単なる一例を示すものであって、本発明を限定するもの 10 シル・L・□ 1 - 2 - 3 - 2 シェントロフ ではない。

#### 実施例1

## マトリックスメタロプロチアーゼに対する阻容活性の測

任. ストロメライシンは、公知のヒトストロメライシン(M MP - 3)の遺伝子塩基記列(P. Basset 5、 Nature 3 を 699-704、1990)に基づき遺伝子工学的に課題し、1 m Mの 4 一アミノフェニルマーキュリラクアセテート(AP MA)存在ににて3 7 でで 1 ら時間経済すること により活性化したものを用いた、イオのイン(別元総 20 乗工業製)、ミリセテン(Aldrich 社製)、デルフィニジン(Extrasynthese 社製)、レアニジン(Extrasynthese 社製)、シアニジン(Extrasynthese 社製)、

【0014】ヒトストロメライシンに対する阻害活性の 測定は、[NTe]-substance P (Stoma 社製)を酵素反応 の基質として用いる以下の方法によった。すなわち、2 0 μ 1 の活性化済みヒトストロメライシンと、4 0 μ 1 のアッセイバッファー(100mMトリス塩酸、100 mM塩化ナトリウム、10mM塩化カルシウム、0,0 5% ブリジー35、pH7、5) に溶解した被験化合物 30 とを混合し、これに20μ1の蒸炭液(アッセイバッフ ァーに熔解して3mMとした [N]el-substanceP) を加 37°Cで4時間保持して反応させた後、80 µ1の 10mMエチレンジアミン匹酔酸(EDTA)を加えて 反応を停止させた。この流10 11を適相高速液体クロ マトグラフィー(HPLC)に注入し、酵素反応により 生成したペプチド断片(L-フェニルアラニル-L-フ ェニルアラニルーグリシルーしーロイシルーしーノルロ イシンアミド) 量を定量するととにより ヒトストロメキ

A THE REAL PROPERTY CONTRACTOR OF THE PROPERTY C

\* ラインンに対する阻害活性を求めた。なれ、遠相HPL Cの条件は次のとおりとした。カラム、YMCーPac L A -203 C8 (4.8×250mm) (ワイエ ムシィ製) : 移動相、0.1%のTFAを含有する33 %7\*セトニトリル:流流、Jm1/分;被出、215m 加における原光形。

【0015】コラゲナーゼに対する阳害活性の測定は、 基質として蛍光合成基質の (7-メトキシクマリン-4 - イル) アセチルー L ープロリルー L ーロイシルーグリ ェニル) - L - 2、3 - ジアミノプロビオニル] - L -アラニル-L-アルギニンアミド (MCA) (ペプチド 研究所製)を用いる以下の方法によった。すなわち、2 0 μ 1 の活性化済みヒトコラゲナーゼ (MMP-1) (0.5U/m1、ヤガイ製)と、40µ1のアッセイ バッファーに溶解した接験化合物とを混合し、これに2 ① µ1の蒸留液(アッセイバッファーに容解して80µ MとしたMCA) を加え、37°Cにて24時間保持して 反応させた後、80μ1の10mMのEDTAを加えて 反応を停止させた。との被50μ1を逆相HPLCに注 入し、残存MCA量を定置することにより、ヒトコラゲ ナーゼに対する阻害活性を求めた。なお、途相HPLC の条件は次のとおりとした。カラム、YMC-Pack A-203 C8 (4.6×250mm) (ワイエム シー擬) : 移動相A液、0、1%のトリフルオロ阶酸 (TFA):移動相B液、O. 1%のTFAを含有する アセトニトリル:グラジエント、B液濃度27%~57 %まで30分のリニアグラジエント: 海速、1m1/ 分: 検出、330nmにおける吸光度。 【0016】ゼラチナーゼに対する阻害活性の測定は、

【0016】ゼラチナーゼに対する阻害活性の測定は、 ヒトコラゲナーゼの代わりに活性化済みヒトゼラチナー ゼB (MMP-9) (0.5U/m1、ヤガイ製)を用 いた以外はヒトコラゲナーゼに対する阻害活性の測定の 場合と同様で方法化よった。

【0017】酵素顕書活性の測定結果を表1に示す。50%阻害濃度(ICSO)は22~150μg/m1であり、マトリックスメタロブロテアーゼに対する強い阻害活性が認められた。

[表1]

化合物	IC		
	ストロメライシン	コラゲナーゼ	ゼラチナーゼB
バイカレイン	30	25	34
ミリセチン	95	24	28
デルフィニジ	ン 47	28	34
シアニジン	1.50	22	22

00mlのメダノールを加え、遊流下にて2時間加熱抽 出した。抽出液を濾過し、濾液を減圧滤縮後、乾燥し、 メタノール抽出エキスを得た。さらにこれを、100m 1の蒸留水と100m1の酢酸エチルと共に振盪抽出 し、酢酸エチル層を回収して減圧濃縮後、乾燥し、酢酸 エチル補出エキスを得た。

[0019] 実施例3 生薬抽出エキスのマトリックスメタロプロテアーゼに対 する阻害活性の測定

ヒトストロメライシンに対する酵素阻害活性の測定はM CAを基質とする以下の方法によった。すなわち、活性 化済みヒトストロメライシン250 u 1 (29 n M) と、50041のアッセイバッファーに溶解した生薬エ キスとを混合し、これに250μ1の基質液 (アッセイ\*

市販生薬を乾燥、粉砕した後、10gの各生薬に対し1 \*バッファーに溶解して40μMとしたMCA)を加え、 37 °Cにて2時間保持して酵素反応させた。生業抽出エ キスの代わりにアッセイバッファーを加えた場合を対照 として、反応前後の蛍光隙度(励起波長320nm、蛍 光波長405nm) からヒトストロメライシンに対する 阻害活性を求めた。また、ヒトコラゲナーゼ、ヒトゼラ チナーゼBに対する阻害活性の測定は実施例1と同様の 方法によった。

> 【0020】表2に生薬抽出エキスのマトリックスメタ 10 ロプロテアーゼに対する阻害活性を示す。なお、ヒトス トロメライシンに対する阻害活性は生薬抽出エキスの終 濃度を50 μg/m1. ヒトコラゲナーゼとヒトゼラチ ナーゼBに対する阻害活性は生業抽出エキスの終濃度を 100 u g / m 1 として粉定した。 【表2】

生業	エキス-	各酵素に対する租害活性(%)				
		ストロメライシン	コラゲナーゼ	ゼラチナーゼB		
オウゴン	A	64.2	56.1	39.1		
ヨウバイヒ	M	55.7	39.9	35.6		

(注)エキスの分類:Aは酢酸エチル抽出エキス、Mはメタノール抽出エキスを 表わす。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.<sup>3</sup> 識別配吊 产内整理番号 C O 7 D 311/60

FI

技術專示條斯

(72)発明者 金岡 昌治 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友製業株式会社内

(72)発明者 佐治 幾太郎 大阪市此花区森口出中3 丁目 1 参98号 住

发製藥株式会社内

【公報報別】特許法第17条の2の機定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分

【発行日】平成14年1月15日(2002.1.15)

[公開番号]特開平8-104628

[公開日] 平成8年4月23日(1996.4.23)

[年通号数]公開特許公報8-1047

[出願番号]特願平8-266264

[国際特許分類第7版]

A61K 31/35 AED

AAG

AMS

ABE

ADU // CO7D 311/30

311/60

311/6 [FI]

A61K 31/35

61K 31/35 AED AAG

ABE. ADU

CO7D 311/30 311/60

【手続補正書】

[提出日] 平成13年10月1日(2001.10.

Far thiston a 1

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲 【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 フラボン類またはアントシアニジンを有 効成分として含有するマトリックスメタロプロテアーゼ

阻害剂。

【請求項2】 式:

で表わされる化合物、または式:

で表わされる化合物を有効成分として含有する請求項1 記載のマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤。 [R<sup>\*</sup>、R<sup>\*</sup>、R<sup>\*</sup>、R<sup>\*</sup>、R<sup>\*</sup>、R<sup>\*</sup> およびR<sup>\*</sup> は、

各 9 独立して、水素原子素たは水機能である。] (請求項3) フラボン機またはアントシアエジンが パイカレイン、ミリセチン、カリンン、アピゲニン、ル テオリン、6 - ヒドロキシルテオリン、ケンフェロー 、クエルセチン、クエルセカゲニン、スクテラレイ シ、ウアニジン、デルフィニジンおよびペラルゴニジン からなる群より減化れる代と物である前次項」が認動の ドトリックメスクロプロテアーゼ間音和。

【請求項4】 フラボン類またはアントシアエジンを含 有する製剤が、オウゴンまたはヨウバイヒの植出エキス を含有する製剤である請求項1項記載のマトリックスメ タロプロチアーを阻害机

【請求項5】 マトリックスメタロプロテアーセが、M MP-1、MMP-2、MMP-3またはMMP-6で ある請求項1~4のいずれか記載のマトリックスメタロ プロテアーゼ阻害剤。

【請求項6】 マトリックスメタロプロテアーゼによる

細胞外マトリックスの分解によって引き起こされる関節 疾患、または癌細胞の転移、または歯内炎の予防もしく は治風剤である請求項1~5項配載のマトリックスメタ ロブロテアーゼ阻害剤。

【請求項7】 マトリックスメタロプロテアーゼによる

細胞外マトリックスの分解によって引き起こされる変形 性関節症または慢性関節リウマチの予防もしくは治療利 である請求項1~5のいずれか配戴のマトリックスメタ ロブロチアーセ阻害利。

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(43)Date of publication of application: 23.04.1996

(11)Publication number:

08-104628

(51)Int,Cl,

A61K 31/35 A61K 31/35 A61K 31/35 A61K 31/35 // C07D311/30 C07D311/60

(21)Application number: 06-266264

(71)Applicant : SUMITOMO PHARMAGELIT CO LTD.

(22)Date of filing;

04.10.1994

(72)Inventor: KUMAGAI KAZUO

FUJIWARA FUMI NEGORO TAKAATSU KANEOKA SHOJI

SAJI KITARO

## (54) INHIBITOR OF MATRIX METALLOPROTEASE

### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a new inhibitor of a matrix metalloprotease useful for treating and preventing articular diseases, metastasis of cancerous cells and gingivitis, etc., by using a compound selected from the group of flavones and anthocyanidin as an active ingredient.

CONSTITUTION: This new inhibitor a matrix metalloprotease contains flavones of formula I (R1 to R5 are each H or OH) or an anthocyanidin of formula II (R6 and R7 are each H or OH) as an active ingredient. The flavones or anthocyanidin herein used are preferably selected from the group of baicalein, myricetin, chrysin, apigenin, luteolin, 6-hydroxyluteolin, kaempferol, quercetin, quercetagetin, scutellarein, cyanidine, delphinidin and pelargonidin. The medicine is effective against diseases caused by the decomposition of an extracellular matrix with the matrix metalloprotease,